This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number :

02-291603

(43) Date of publication of application: 03.12.1990

(51) Int. CI.

H01B 1/12 C08F283/12 H01M 6/18 H01M 10/40

(21) Application number : 01-343598

(71) Applicant: HITACHI MAXELL LTD

(22) Date of filing:

29. 12. 1989

(72) Inventor: AKASHIRO KIYOAKI

NAGAI TATSU KAWAKAMI AKIRA

(30) Priority

Priority number: 64 1767

Priority date : 07.01.1989

Priority country: IP

64 1768

07. 01. 1989

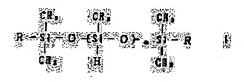
IP

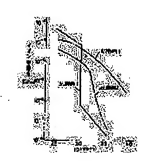
ä

(54) ION CONDUCTIVE POLYMER ELECTROLYTE AND BATTERY USING IT

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain an electrolyte of high ion conductivity by obtaining a low glass transition temperature and low crystallinity by means of a bridged polymer containing Si, and dissolving Li salt therein to obtain a polymer electrolyte. CONSTITUTION: Oligo siloxane halide expressed by the expression I, and polyether glycol expressed by the expression II (; r=5-40), and having an unsaturated group at its end are used and are put in reaction against each other at 20-100°C using octyl acid zinc as catalyst in such a manner that the hydroxide group or unsaturated group provided at the end of the latter is 0.1 to 2 moles or so against Imole of the SiH group of the former, and thus a grafted material is produced and is further modified and a vinyl group or hydroxide group is introduced at the end of the molecule, and they are put in reaction against each other at 25-100°C for 5-120 minutes so as to produce a bridged





polymer. This product has a low glass transition temperature and low crystallinity, and high ion conductivity is obtained when LiBr is dissolved therein by 3 to 20wt% against the polymer to form a polymer electrolyte, and good results are obtained when the electrolyte is used in Li batteries.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]
[Date of sending the examiner's decision of rejection]
[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]
[Date of final disposal for application]
[Patent number]
[Date of registration]
[Number of appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998, 2003 Japan Patent Office

9日本国特許庁(JP)

⑪ 特許 出願公開

❸公開 平成2年(1990)12月3日

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-291603

等査請求 未請求 請求項の数 40 (全13頁)

❷発明の名称 イオン伝導性ポリマー電解質およびこれを用いた電池

②特 顧 平1-343598

❷出 顧 平1(1989)12月29日

砂発 明 者 赤 代 清 明 大阪府茂木市丑寅1丁目1番88号 日立マクセル株式会社

の発 明 者 川 上 章 大阪府茨木市丑寅1丁目1番88号 日立マクセル株式会社

の出 願 人 日立マクセル株式会社 大阪府茨木市丑寅1丁目1番88号

1997代 理 人 并理士 祢宜元 邦夫

明 和 5

1.発明の名称

イオン伝導性ポリマー電解質およびこれを用い た電池

2.特許請求の範囲

- (1) 塩と有機ポリマーとの複合体からなるイオン伝導性ポリマー電解質において、上記の有機ポリマーであって、リマーがケイ姿を含有した架鍋ポリマーであって、25℃におけるイオン伝導度が1×10・3/cmより大きいことを特徴とするイオン伝導性ポリマー電解質。
- (2) 25でにおけるイオン伝導度が2×10· S/ロ以上である胡求項(I)に記載のイオン伝導性 ポリマー電解費。
- (3) ケイ気を含有した短橋ボリマーの結晶化度が30%以下である鎖次項(()に記載のイオン伝導性ポリマー電解質。
- (4) ケイ素を含有した架換ポリマーの結晶化度が L 2 %以下である請求項団に記載のイオン伝導性ポリマー電解質。

- (5) ケイ素を含有した架橋ボリマーがアモルフ アスである請求項何に記載のイオン伝導性ポリマ 一電解質。
- (6) ケイ素を含有した架橋ポリマーのガラス症 移温度が-40で以下である請求項(()に記載のイオン伝導性ポリマー電解質。
- (7) ケイ策を含有した発揚ポリマーのガラス伝 を温度が-50で以下である請求項側に記載のイ オン伝導性ポリマー電解賞。
- (8) ケイ素を含有した視額ポリマーの動的損失 弾性率が25℃で1×10° dyoe/cl以下である 額求項(1)に記載のイオン伝展性ポリマー電解質。
- (9) ケイ素を含有した保値ボリマーの動的損失 弾性率が25℃で1×10・dyne/d以下である 請求項間に記載のイオン伝導性ポリマー電解質、
- (10) ケイ素を含有した架橋ボリマーの動的貯蔵 発性率が25℃でリ×10 dyne/cd以下である 請求項(I)に配験のイオン伝導性ボリマー電解質。
- (11) ケイ素を含有した集績ポリマーがゴム状の 機械的性質を有する結束項(()に記載のイオン伝導

特開平2-291603 (2)

性ポリマー電解管。

(12) ケイ会を合有した無疑ポリマーがアルキレ ンオキシドを20度量が以上含有する請求項目に 記載のイオン伝導性ポリマー電解性。

(13) ケイ気を合有した気根ボリマーがアルキレ ンオキシドを80重量光以上会有する語彙項回点 起収のイオン伝送性ポリマー選解管。

(14) アルキレンオキシドがエチレンオキシドで ある諸環項ロまたは印に記載のイオン伝導性ポリ マー伝媒教。

(15) ケイ素を含有した架積ポリマーにおいてケー イ素がつぎの印~④式;

O -SI-CHICHR(CHI),

-SI-CHICHRCO

D -SIC-CHRCH:

@ -\$i0-\$i0

(武中、RはHまたはCHs、pはOまたは しである)

のうちのいずれかの結合状態で含まれている語彙

項目に記載のイオン伝導性ポリマー電解質。

(16) ケイ滑を合有した架模ボリマーにおいてケ イ素が①式または母式の結合状態で含まれている 請求項時に記載のイオン伝導性ポリマー電解質。 (17)」ケイ素を含有した架橋ボリマーが、SIR 毎を有する有機ケイ濫化合物と分子末端に不散和 基を有するポリエーテルグリコールとのグラフト 化物を原料とした架積ポリマーからなる緯氷項似 に記載のイオン伝導性ポリマー電解質。

(IB) SIH基を有する有機ケイ素化合物の沸点 が300℃以下である請求項頭に記載のイオン伝 異性ポリマー電解費。

(19) SIH基を有する存職ケイ業化合物が、メ チルトリス(ジメチルシロキシル)シラン、1. 1・2~トリメチルジシラン、テトラメチルトリ シラン、フエニルシラン、オリゴシロキサンハイ ドライド、シクロオリゴシロキサンハイドライド、 トリス(ジメチルシリル)アミンおよびアルキル シランの中から選ばれる少なくとも一種である諸 求項回に記載のイオン伝導性ポリマー電解質。

- ,(20) 分子末端に不飽和基を有するポリエーテル グリコールがエテレンオキシドを排成単位とした 風袖または共重合体よりなる請求順節に記載のイ . . . オン伝導性ポリマー電解質。
- (21) グラフト化物が、有機ケイ素化合物のSi H 益とボリエーテルグリコールの水酸益との反応 · で得られる、分子末端に不飽和塩を有するグラフ 上化物である諸環境師に記載のイオン伝導性ポリー マー登録者。
- (22) グラフト化物が、有機ケイ素化合物のSi H巷とボリエーテルグリコールの分子末端の不飽 和益との反応で得られる、分子来端に水酸基を有 するグラフト化物である綺末項略に記載のイオン 伝導性ポリマー電解賞。
- (23) グラフト化物の分子未確が他の宮檐基で変 性されている請求項的に記載のイオン伝導性ポリ マー徴収登。
- (24) グラフト化物の分子末端がピニル基または 水散益で疣性されている錆求項のに記載のイオン 伝導性ポリマー電解費。

- (25) グラフト化物の分子末端の不飽和差が水陰 基で変性されている請求項のに記載のイオン伝導 性ポリマー電解質。
- (26) グラフト化物の分子宋端の水散基がピニル 基で変性されている請求項的に記載のイオン伝導 性ポリマー電解費。
- (27) 分子末端に不飽和恭を有するグラフト化物 が、有機過離化物、アプピス化合物、分子両末端 にSiH基を有するポリジノチルシロキサンのう ちの少なくとも1種の架橋剤により、あるいはガ ンマ縁、電子線、紫外線、可視光線、赤外線のう ちの少なくとも一種の酸材により、架橋されて、 ケイ素を含有した架路ボリマーとされた請求項(9) に記載のイオン伝導性ポリマー電解質。
- (28) 分子末端に水酸器を有するグラフト化物が、 ダイソシアネート、ジアミン、ジカルボン殻、ジ カルボン酸塩化物、メチロール化合物、エピクロ ヒドリン、ジメチルジクロロシランのうちの少な くともし極の巣器剤により、架橋されて、ケイ赤 を合有した保護ポリマーとされた請求項のに記載

特開平2-291603 (3)

のイオン伝導性ポリマー質解費。

- (29) 分子末端が水酸基で喪性されたグラフト化 物が、ジイソシアネート、ジアミン、ジカルボン 酸、ジカルボン酸塩化物、ノチロール化合物、エ ピクロヒドリン、ジメチルジクロロシランのうち の少なくとも1種の架鍋剤により、架賃されて、 ケイ電を含有した架橋ボリマーとされた錦水頂の に記載のイオン伝導性ポリマー電解費。
- (30) 分子末端がピニル基で変性されたグラフト 化物が、有機過酸化物、アゾビス化合物、分子再 来憐にSIH基を有するポリジメチルシロ中サン のうちの少なくとも1種の架造剤により、あるい はガンマ線、電子線、紫外線、可視光線、源外線 のうちの少なくとも一種の選射により、架構され て、ケイ素を含有した架橋ボリャーとされた結束 頃神に記載のイオン抵海性ボリマー電解費。
- (31) 塩がアルカリ金属の塩である鯖朮項山に記 酸のイオン伝導性ボリマー供解性。
- (32) アルカリ金属の塩がリテウム塩である跡状 項(31)に記載のイオン伝導性ポリマー電解質。

敗化物、コパルト酸化物、マンガン酸化物および _ 導電性ポリマーの中から選ばれる少なくとも一様 である超求項(38)に記載の背池。

3.免明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、イオン伝導性ポリマー電解質、特に リチウムイオン伝導性ポリマー電解質と、これを 用いたリチウム電池などの電池に関する。

(健康の技術)

リチウム電池用などのリチウムイオン伝導性の 固体電解質として、染軟性がありフィルム状に収 想することが容易なポリマー保鮮質を用いる試み がなされている。

このポリマー窓解質は、リチウム塩を溶解する 有機ポリマーとりチウム塩との複合体からなるも のであり、その柔軟でフィルム状に皮形すること が容易であるという特性を生かして、これを得型 化ヤ小型化が要請されているリチウム電池に適用 すれば、電池作製のための作業性や財正の面で有 利となり、低コスト化にも役立たせることができ

- (33) 複合体としてケイ器を含存した製機ポリマ 一中に塩が溶解して形成された錯体を含む請求項 山に記載のイオン伝導性ポリマー覚解質。
- (34) 複合体中の塩がケイ素を含有した架橋ボリ マーに対し0.1直量%以上含まれている請求項(1) に配載のイオン伝導性ポリマー電解質。
- (35) 複合体中の場がケイ素を含有した架橋ボリ マーに対し1~30型気光含まれている醇求項(3 4)に配散のイオン伝導性ポリマー電解質。
- (36) 複合体中の塩がケイ素を含有した気傷ポリ マーに対し3~20重量分合まれている請求項(3 5)に記載のイオン伝導性ポリマー電解費。
- (37) 複合体がフィルム状の形状を存する請求項 川に記載のイオン伝導性ポリマー電解質。
- (38) 韓求項(1) ~(37)のいずれかに記載のイオ ン伝導性ポリマー電解質が正拠と負極との間に配 置されていることを特徴とする電池。
- (は9) 負極がリチウムを主成分とする金属からな る請求項(38)に記載の策談。
- (40) 正確がカルコゲナイド化合物、パナジウム

るという利点がある。

また、このようなポリマー選挙費は、リチウム 🧎 電池に限らず、その染軟性によつてエレクトロク ロミツクデイスプレイなどの電解質やリチウムイ オン領度センサー、リチウムイオン分離酸などと しても有用であると考えられている。

ポリマー電解費を構成させる有機ポリマーとし ては、今日まで、ポリエチレンオキシド(M、 B. Armond, Fast Ion Transp in Solid. [31 (1979))、ポリエテレンイミン(丁. Takahesb el al. Selid State 10 nics 184 | 9 321 (1986)). ポリエチレンサクシネート (M. Watanab et st. Macromotecules. 17、2902(1984)」、架橋トリオール ポリステレンオキシド(Polymer Jou rn a 1. V o 1 8. N o 1 1. 8 0 9 (1 9 8 6)] などが報告されている。

【発明が解決しようとする課題】

特備率2-291603 (4)

しかるに、上紀徒来の有機ポリマーとリチウム 塩との複合体からなるポリマー電解質にあつては、 25 ででのイオン伝導度が1×10 ~ 1×10 35/ロと低いため、リチウム電池や前述の各様 用途に応用したとき、その性能上充分に満足できないという問題があつた。

ボリマー電解質のイオン伝書は、D. F. Schriverらが提案しているように (C. & BN. 54 (1985))、高分子のセグメント運動によって起こる。また、このセグメント運動は、「xee-volume理論によって関係づけられ、T. Miyamoto at al (J. Appi. phys. Yo44、Nel2、5372(1973))、M. Watanabe elal (J. Appi. phys. 37、123(1985))らによって、下記のイオン伝程式い、のが提案されている。

$$\sigma = q \cdot n \cdot \mu \qquad \cdots (p)$$

$$\sigma = q \cdot n_0 \cdot \exp A \cdot \exp B \qquad \cdots (p)$$

$$A = (-1/2 \cdot kT) \cdot (q_0 D/kT)$$

は、式回のキャリアー温度(n)よりも、大きくイオン伝導に関与しているキャリアー移動度(μ)を向上させる必要がある。また、そのためには式回のガラス転移温度(Te)を低くすること、Ta での比容積(Fe)を大きくすること、言い候えると結晶化度を低くすることが必要である。

このことは、P. H. Blonsky elal (Solid State lonics 18 & 19.25 & (1986))が、ポリエチレンオキシドのTeマー60でに対し、~83でのTeを持polyphosphazen続海体を用い、液状ではあるが1×10~5/cmのポリマーを解析を得ていることや、またM. Waish Be (Pelymer Journal, Vol 8. Noll, Bog (1986))らが、規模を多い、ではあるが1×10~5/cmのポリマーで解析をより、は、1×10~5/cmのポリマーで解析を多いと、1×10~5/cmのポリマーで解析をあるとからも支持される。

したがつて、本発明の質的は、ボリマー電解質

 $B = \frac{-r \gamma_1}{\overline{\gamma}_1 \left(f_1 + \alpha \left(f_2 - f_2 \right) \right)}$

ただし、q:electric charge

n : number of loads carriers

: lonic mobility

no : constant

W : ionic dissociation energy

* : relative dielectric constant
of polymer

k : Boltzmann's constant

D : diffunction constant

r : numerical factor to correct the overlap of from volume

Vi : critical hole required for ion conduction

Ye i specific volume at Tg

Perfree volume fraction at Is

at thermal expansion coefficient of free volume

「6:glass transition temperature したがつて、イオン伝名度を向上させるために

の有機ポリマーとして、徒来使用の有機ポリマーに比べて、ガラス無移温度が低く、かつ結晶化皮が低い気候ポリエーテルを用いることによつて、 室温で固体状でかつ良好なリチウムイオン伝導性 を示すイオン伝導性ポリマー電解質を促供すること、またこのポリマー電解質を用いたリチウム登 池などの電池を提供することにある。

(課題を解決するための手段)

本発明者のは、上記の目的を建立をなべる。 をはないでは、からの目的をは温度が低く、からの目的をは温度が低く、からの目的をは温度が低く、からいる。 を研究を関わたは、カラマーである。 では、ことが対することがはは、カークをできる。 では、これでは、カーの 成するに至つたものである。

すなわち、本発明の第1は、リチウム塩などの 塩と有機ポリマーとの複合体からなるイオン伝達 性ポリマー電解質において、上記の有機ポリマー がケイ素を含有した塑橋ポリマーであつて、25 でにおけるイオン伝導度が1×10つS/cmより 大きいことを特徴とするイオン伝導性ポリマー電 解質に係るものである。

また、本発明の第2は、上記構成のイオン伝導性ポリマー電解質を正确と負極との間に配置したことを特徴とするリチウム電池などの電池に係るものである。

(発明の構成・作用)

本発明において使用するケイ君を含有した無極ポリマーとは、その結晶化度が30%以下、好ましくは12%以下、特に好ましくはフモルファスとなるような低い結晶化度を有するものであると共に、そのガラス転移温度が-40で以下、好ましくは-50で以下となるものである。

また、この架橋ボリマーは、その動的損失弾性

@ -sio-sio

(式中、Rは打またはC月。、pはOまたは lである)

のうちのいずれかの結合状態、特に①式または② 式の結合状態で含まれているのが望ましい。

本発明において用いられる上記無編ポリマーの 最も代表的なものとしては、従来の供稿トリオー ルポリエチレンオキシドが下記の式;

で表されるグリセリンのエチレンオキシド付加物をトリレンジイソシアネート(TDI)で架橋をせてなるものであるのに対し、これと協の溶解性は同じであるが、ガラス転移温度と結晶化度が向いてもられてなるように、上記の付加物に代えである。 SIH基を育するオリエーテルグリコールのグラフト化物を用い、これを適宜の手段で規構したものを挙げることができる。 特別平2-291603 (5)

中が26でで1×10°dyne/d以下、好ましくは1×10°dyne/d以下であるのがよく、さらにその動的貯蔵弾性率が25でで1×10°dyne/d以下となり、特にゴム状の機械的性質を示すものであるのがよい。これは、上記の如き弾性率を有することによって、粘性でかっ体積しやすいという性質を示すことから、ポリマー分子中でのイオンの移動に望ましい結果が得られるからである。

このような性質を有する本発明の上記点結ポリマーは、その分子内にアルキレンオキシドを20 質量 光以上、好主しくは80 重量 光以上含んでいるのがよく、特に上記アルキレンオキシドがエチレンオキシドを主成分としたものであるのがよい。また、ボリマー分子内のケィ 表原子としては、主としてつぎの①~④式;

上記のSIH益を有する有機ケイ変化合物の例としては、つぎの式(II:

(RはHまたはCH。、mは1~7である) で取されるオリゴシロキサンハイドライド、つぎ の式の:

で表されるシクロオリゴシロキサンハイドライド、 つぎの式曲:

で安されるメチルトリス (ジメチルシロキシル) シラン、つぎの式(4) ;

特閒平2-291603 (6)

で<mark>欠される(・(・2 - ト</mark>リメチルジシラン、つ ぎの式母:

で表されるテトラメチルトリンラン、つぎの式邸;

で浸されるフエニルシラン、つぎの式切;

で表されるトリス (ジメチルシリル) アミン、つぎの式®;

R-Siii, (Rはアルキル基である) …何 で表されるアルキルシランなどがある。

で示される巷、りはりまたは1、xは0.1~1.0、1は1~200、1は2~6である]
で表されるものが好ましく用いられる。ここで、
Y(エチレンオキシド)と2(プロピレンオキシドなど)との共風合比(x)は、塩を充分に溶解
させるために、0.1~1.0の範囲とする必要があるが、架橋ボリマーのガラス転移温度の低下に容与する2成分が臨を充分に溶解しないので、特に
好ましくは0.6~1.0の範囲とするのがよい。

また、両式(の・の中の・は上記の V . 2 の付加を放き示しているが、この・は L ~ 2 0 0 の数数である。・が 8 ではエチレンオキッドが付加していないために、鬼を冷がしていないないが、また・が 2 0 0 より大きくなると、無傷反応が起こりにくなって、無傷反応が起こりにの場合、このであると、無傷性が大きく低下してもまうためである。、無過には、無過なリマーのガラスを移動反が低く、最適には、無過なりマーのガラスを移動反が低く、このであるのがよい。

これらの有限ケイ素化合物は、いずれも製造ポリマーのガラス転移温度を低くする働きを有するが、その中でも特には点が300で以下であるもの、たとえばメチルトリス (ジメチルシロキシル) シラン (諸点300で)、1・1・2~トリメチルジシラン (諸点120で)、ペンタメテルトリシロキサン (諸点120で)、シクロチトラシロキサン (諸点120で)などが好ましい。

この有機ケイ素化合物と反応させる前記の分子 末端に不違和基を有するポリェーテルグリコール としては、つぎの式倒、W;

(式中、RはHまたはCH。、YはOCHzCHz、 2はOCHzC(CHz)日、(CHz) またはつぎの 式:

グラフト化物の生成に隠しては、有機ケイ素化合物のS1 K 基1 モルに対し、ポリエーテルグリコールの末端水酸芸または不飽和基が0.1~2 モル程度となるように反応させるのがよい。S1 H 基に水酸基をグラフト化する反応は、触線としてオクチル酸亜銀、オクチル酸銀などの金属塩を用いて、20~100での温度で反応させればよい。一方、S1 H 基に不飽和基をグラフト化する反応は、ヘキサクロロ白金酸、テトラクロロ合金酸型、塩化ルテニクムを触媒として用い、25~100での温度で反応させるのが好ましい。

本発明においては、上記の反応で得られるグラフト化物をさらに変性して、その分子末端に別の官能器、特にビニル基または水酸基を取入することもできる。たとえば、上記のグラフト化物がSIH基と水酸基との反応にて得られる分子末端に不配和基を有するものでは、これを避宜の平度で変性して末端に水酸基を導入することができ、また上記のグラフト化物がSIH基と不飽和毒との反応にて得られる分子末端に水酸基を有するもの

特別平2-201603 (ア)

では、これを過宜の手段で変性して未続にビニル 苔を導入することができる。

本発明においては、このようにして得られる彼 ャのグラフト化物を領債処理して架債ポリマーを 生成する。分子束端に水酸益を有するグラフト化 物または分子未端が水酸塩で変性されたグラフト 化物の場合、これを架鎖するための架器削として、 水酸基と反応しうる2官能性化合物、たとえばへ キサメチレングイソシアネート、2・4-トリレ ンジイソシアネート、メチレンピス (4ーフェニ ルイソシアネート) 、キシリレンジイソシアネー トなどのジイソシアネート、エチレンジアミン、 プトレシンなどのジアミン、シユラ酸、マロン酸、 コハク酸、イソフタル酸、テレフタル酸などのジ カルボン酸、塩化スクシネルなどのジカルポン酸 塩化物、ジメチル尿素などのメチロール化合物、 エピクロルヒドリン、ジメチルジクロロシランな どが用いられる。

上記の保積反応は、通常触線、たとえばジイソ シアネートの場合有機スズ化合物を用いて、25 ~ 100でで5分~2時間程度反応させることにより行うことができる。このときの領語剤の使用量は、グラフト化物の水酸基してルビ刺して過常0.1~2.0年ルの官能基盤とするのがよい。最近には、未反応のグラフト化物が残ると、イオので、最近になる性をしたりするので、ない、本のでは、たいではないでは、ないではないではない。またのではないではない。またがよいでは、独様はリマーのガラスを軽したのがよい。なるので、領値に対さしく、さらに芳香線より脂肪を入りに大き線より脂肪を入りに大き線より脂肪を入りに大きがよい。

一方、分子宋端に不認和猛を有するグラフト化 物または分子末端がピニル猫で変性されたグラフト 化物の場合、これらの基を開屋重合することの できるクメンモドロパーオキサイド、過酸化ペン ブイル、過酸化ラウロイル、過酸化カリウム、ブ チルヒドロパーオキサイド、ジクミルパーオキサイド、ジートーブチルパーオキサイドなどのデジ 通酸化物、アゾピスイソブチロニトリル、アゾピス スー2・4ージメチルパレロニトリル、アゾピス

ンクロヘキサンカルポニトガルなどのアゾビス化合物などが用いられる。その使用量はグラフト化物 100 並想部に対し過常0.01~1 強量部程度でよく、環境反応は25~100でで5分~2時間程度で行うことができる。

また、分子未満の不飽和基や上記ビニル茲と反応しうるつぎの式曲:

で表される両来端にSJ H 25を有するボリジメチルシロキサンを用いて気積処理してもよく、さらに電子線、ガンマ線、紫外線、可視光線または赤外線を解射して微線処理することもできる。この場合も、未無偏のグラフト化物が残らないように反応させるようにするのがよい。

本発明において、上記の供給ポリマーと共に、 イオン伝導性ポリマー電解費を構成させる塩とし ては、アルカリ金属の塩、枠にリチウム塩を使用 するのが好ましい。このリチウム塩としては、後 来のポリマー電解質に用いられているものがいずれも使用可能であり、たとえばĹiBr、LiI、LiSCN、LiBP。、LiAsP。、LiC とO。、LiCF,SO。、LiC。FizSO。、 LiHsiaなどが挙げられる。

これらのリチウム塩を代表例とする塩は、これと架積ポリマーとからなる複合体中、上記ポリマーに対し通常の1 重要が以上の使用量とされているのがよく、好ましくは1~30 重量%の範囲、特に3~20 重量%の範囲であるのがよい。

本発明のイオン伝導性ポリマー保解質は、上記の無機ポリマーと上記の堪との複合体からなるものであるが、この複合体は、たとえば上記の架線ポリマーを塩が溶解された有機溶維溶液に浸漉し、 塩溶液を架装ポリマー中に浸透させてから、有機 溶解液を蒸装ポリマー中に浸透させてから、有機 溶解液を蒸発法よすることによつて得ることが できる。

このように架橋ボリマーを塩溶液に浸漬することにより、塩が架橋ボリマー中のエーテル検索に 錯体を形成して結合し、熔解除去後も上記結合が

時期平2-291603(8)

保たれて、柔調ポリマーと塩との複合体が得られ る。すなわち、この複合体は、架模ポリマー中に 塩が溶解して形成された遺体を含むものであつて、 かかる複合体よりなるイオン伝導性ポリマー電解 質は、25でにおけるイオン伝導度が1×10-1 S/mよりも大きい、特に2×10つS/m以上 の高いイオン伝導性を示すものである。

ポリマー電解質の形態は、その別途目的などに よつて適宜決められる。たとえばポリマー常然者 をリナウム電池用の電解質として用い、かつ正負 両基間のセパレータとしての機能を重ねさせる場 合は、ポリマー電解質をシート状に形成すればよ い。このシート状のポリマー電解質を得るには、 架橋ボリマーをシート状に形成し、このシート状 の架橋ボリマーをリチウム塩の有数溶媒溶液に浸 消後、有級溶媒を蒸発除去すればよい。上記シー トとしては一般にフィルムと呼ばれているような ミクロンオーダーのきわめて薄いものも作息する ことができる.

また、本発明のポリマー電解賞をリチウム電池

版1.2の対向する周辺部1a,2a間を封止す る接着剤屋である。

4 は両栖集電板1、2間に構成された空間5内 において正恆集電板」側に配された本発明のポリ マー電解質と正板活物質などとを既遠の方法にて シート状に成形してなる正板、6は空間5内にお いて負極無電振を側に装填されたリチウムを丸は リチウム合金からなる負債、?は正様4と負援6 との間に介在させた辞記本発明のポリマー電解質 をシート状に成形してなるセパレータである。

なお、上記正振4は、場合により正極信物質と ポリテトラフルオロエチレン扮末などの枯着剤や 電子伝導助剤とを混合してシート状に成形したも のなどであつてもよい。正振るに用いる正位活動 買としては、たとえばT † S † 、M † S † 、V † Orac V. O. C VSe、NiPS, 、ポリアニ リン、ポリピロール、ポリテオフエンなどの1種 もしくは2種以上が用いられる。

このように構成されるリチウム電池は、セパレ 一タ7が前記のイオン伝導性ポリマー電解性から

の正極に適用する場合は、気透照のグラフト化物、 礎構剤、正極面物質などを所定割合で加え、上記 グラフト化物を架賛させたのち成形し、得られた **成形体をリテウム塩の有機溶媒溶液に浸摘し、そ** の後有機熔進を蒸発験去すればよい。そうするこ とによつて、ポリマー電解質と正福活物質などと が混在一体化したものが得られる。

ポリマー電解費を得るにあたつて、リチウム塩 などの似を溶解させる有風溶螺としては、塩を充 分に疳解し、かつポリマーと反応しない有疑浴弦、 たとえばアセトン、テトラヒドロフラン、ジェト キシエタン、ジオキソラン、アロビレンカーボネ ート、アセトニトリル、ジメチルフォルムアミド などが用いられる。

第1回は上記した本発明のボリマー電解費を用 いたりチウム電池の一関を示すもので、図中、1 はステンレス調からなる方形平板状の逆極集電板、 2 は同辺を一面倒へ段状に折慮した主面と同じ点 ▲の平坦状の周辺部でa を設けたステンレス飼か らなる説い方形皿状の負価集電振、 3 は降極無電

なるシート状物であることにより、また正極4が 上記のイオン任題性ポリマー電解質を含む同様の シート状物であることによつて、電池の薄型化や 電池作製のための作業性、封止のは領性などの何 上に寄与させることができ、また彼体電解質のよ うな漏波の心配が本質的にないといつた種々の利 点を有するうえに、上記ポリマー銀解作がそのイ オン伝導性にすぐれていることにより、--次電池 としての放電特性や二次電池としての完放電サイ クル特性に非常にすぐれたものとなる。

なお、上記の電池は、負援がリチウムまたむそ の合金を主成分とした金属からなるリチウム電池 を示したものであるが、これ以外の他の負極活犸 質を用いたものであつてもよく、この場合に正称 活物質としては前紀物質を含むカルコゲナイド化 合物、パナジウム酸化物、コパルト酸化物、マン ガン酸化物、導電性ポリマーなどを広く使用でき あものである.

このような各種の電池において、正価と負債と の間に本発明のポリマー電解質を少なくとも配置

特開平2-291603 (9)

させることにより、上記のリチクム電池と同様の 電池特性にすぐれたものを得ることができる。

(発明の効果)

以上のように、本類明によれば、室温で圏体状であつてかつ高いイオン伝導性、特にリチウムイオン伝導性を示すイオン伝導性ポリマー能解賞とこれを用いた電流を提供することができる。

(宝炉例)

以下に、本発明の実施例を記載してより具体的 に益明する。

実施例!

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シラン (東レシリコーン社製) 2.6 g と、平均分子量 1.8 00のアリル化ポリエテレングリコール (日本油 勝社製) 20gと、塩化白金酸カリウム 2 m とを 混合し、スターラーで撹拌しながら100 にで3 時間反応させ、グラフト化物を得た。このグラフ ト化物10gにプチルビニルエーチル6gを加え、 酢酸水銀触版下で100でで18時間反応させて、 来端水酸基をビニル基に変性した。

実施例3

メチルトワス (ジメチルシロキシル) シラン (東レシリコーン社製) 2.6 gと、平均分子型 1.0 0 0 のアリル化ポリエチレングリコール (日本油脂社製) 2 0 gと、触媒としてオクチル酸亜鉛 2 wとを混合し、1 0 0 でで 5 時間反応させて、末湊アリル基を育するグラフト化物を得た。

このようにして得たグラフト化物10gと、両来流にSJH基を存するポリジメチルシロキサン(チン素社製、分子量20g.5)1.0gと、塩化白金酸カリウムとを混合し、アルゴンガス中ネットプレート上で100ででも時間反応させて架構処理し、競闘ポリマーを得た。このポリマーを用いて、以下実施例1と同様にしてシート状ポリマー電解質を得た。

类施例 4

実施例3と同様にして得たグラフト化物を電子 端の照射で架積して、架器ポリマーとし、これを 用いて以下実施例1と同様にしてシート状ポリマ 一電解費を得た。 つぎに、この末端ピュル基を有するグラフト化 物 4 8 に、アソピスイソブチロニトリルを 1 ~ 2 電添加し、アルゴンガス中ホツトブレート上で 1 0 0 でで 1 時間反応させて架積処理し、保操ポリ マーを得た。得られた架橋ポリマーをアルミニウ ム扱からはがし、アセトン中に浸摘し、未反応物 をアセトンに溶解除去した。

つづいて、この架橋ボリマーを2里最外のLiBP。のアセトン溶液中に8時間浸漉し、上記のLiBP。アセトン溶液を架橋ボリマー中に含浸させたのち、アセトンを蒸発除去して、厚さ0.1mのシート状ポリマー電解質を得た。

実施例 2

実施例1と同様にして得た束端水般基を有するグラフト化物10gに、ヘキサメチレンジイソンアネートを084g(等をル)添加し、カレクン化触以下アルゴンガス中ホットプレート上で100で3時間反応させて深橋処理し、架橋ポリマーを得た。このポリマーを用いて、以下実施例1と同様にしてシート状ポリマー登解費を得た。

実施例 5

実施例3と同様にして得たグラフト化物10 c に、35 重量分析酸水溶液0.3 4 g を加え、窒素 ガス気波下室温で9時間混合した。0 でで一夜放 置後、5 で以下で水酸化ナトリウム水溶液を注い で、中和することにより、分子末端をアリル基か ら水酸器に変性した。

このようにして得た未満変性グラフト化物を変施例2と関様にして気縁処理して、気情ポリマーとし、これを用いて以下実施例1と同様にしてシート状ポリマーは解質を得た。

実施例 6

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シラン (東レシリコーン社製) 2.6 g と、平均分子量 1.0 00のポリエチレングリコールメタクリレート (日本納脂社製) 2.8 g と、オクテル関亜約 1.0 g とを混合し、スターラーで関件しながら 1.00で で5時間反応させて、グラフト化物を得た。

このグラフト化物を実施例1と同様にしてアゾ ピスイソプチロニトリルで架積処理して、架橋ボ

特開平2-291603 (10)

リマーとし、これを用いて以下実施例 | と同様に してシート状ポリマー電解費を得た。

学龄例 7

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シラン (取レシリコーン社製) 2.6 m と、平均分子費5.5 0のアリル化ポリエチレングリコール (日本油脂社製) 1.1 m とを用いた以外は、実施例1と同様にしてグラフト化物を得、このグラフト化物を実施例2と同様に製価処理して、無循ポリマーとし、以下実施例1と同様にしてシート状ポリマー電解質を得た。

実施例8

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シラン (東レシリコーン社製) 2.6 gと、平均分子量 2.0 0 0 のアリル化ポリエチレングリコール (日本油 監社製) 4 0 gとを用いた以外は、実施例 1 と同様にしてグラフト化物を得、このグラフト化物を実施例 2 と関様に架偶処理して、架橋ポリマーとし、以下実施例 1 と同様にしてシート状ポリマー 電解費を得た。

48を用いた以外は、実施例1と同様にしてグラフト化物を得、ついでこのグラフト化物を実施例 2と同様に架積処理して、集構ポリマーとし、以 下実施例1と同様にしてシート状ポリマー電解實 を得た。

実施例 [2

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シランに 代えて、1・1・2-トリメテルジシラン (チツ 累社製) 1.0gを用いた以外は、実施例 1 と関復 にしてグラフト化物を得、このグラフト化物を実 施例 2 と同様に架誘処理して、架観ポリマーとし、 以下実施例 1 と同様にしてシート状ポリマー電解 質を得た。

実施例13

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シランに 代えて、フェニルシラン (チツ素社製) 1.088 を用いた以外は、実施例1と関様にしてグラフト 化物を得、このグラフト化物を実施例2と同様に 集構処理して、架橋ボリマーとし、以下実施例1 と関権にしてシート状ポリマー電解質を得た。

支热例 9

メチルトリス (ジメチルシロキンル) シラン (東レシリコーン社製) 2.6 gと、平均分子量 L 1 0 0 のアリル化ポリエーテルグリコール (日本油 脳社製、エチレンオキシドとプロピレンオキシドとの共重合比 0.75 / 0.25) 2 2 gとを用いた以外は、実施例1と同様にしてグラフト化物を得、このグラフト化物を実施例2と同様に無機処理して、架模ポリマーとし、以下実施例1と同様にしてシート状ポリマー電解質を得た。

実施例 (0

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シランに 代えて、ペンタメチルトリシロキサン1.0 gを用いた以外は、実施例1と同様にしてグラフト化物 を得、このグラフト化物を実施例2と同様に質糊 処理して、栄齢ポリマーとし、以下実施例1と同様にしてシート状ポリマー電解質を得た。

実施例11

メチルトサス (ジメチルシロキシル) シランに 代えて、テトラメチルシクロテトラシロヰサンな

实施例 1 4

メチルトリス (ジメチルシロキシル) シランに 代えて、トリス (ジメチルシリル) アミン 1.9 l 8を用いた以外は、実施例1と同様にしてグラフト化物を実施例2 と同様に架婚処理して、業優ポリマーとし、以下 実施例1と同様にしてシート状ポリマー電解質を 得た。

実施例 1 5

ノチルトリス 〈ジメテルシロキシル〉シランに 代えて、ローオクチルシラン 1.4 4 8 を用いた以 外は、実施例 1 と同様にしてグラフト化物を得、 このグラフト化物を実施例 2 と同様に無機処理し て、保機ポリマーとし、以下実施例 1 と関機にし てシート状ポリマー電解費を得た。

比較例1

平均分子量6000のポリエチレンオキシド 18とし1BF。0.3268とをアセトニトリル 5m4に按解し、マグネチツクスターラーで複称 して均一に溶解した。繰られた粘性溶液をガラス

特開平2-291603 (11)

基板上に流下し、常圧下アルゴンガス中で5時間 放辺したのち、文室度 (×10 ° Torr、満度 100でで10時間処理して、アセトニトリルを 夢逸除去し、厚さ0.1 mのシート状のボリマー電 解質を得た。

比较例 2

グラフト化物に代えて、平均分子登3000の ポリエチレンオキシドトリオール (第1工業製薬 製)を使用し、これを実施例2と同様に単極処理 して、架橋ボリマーとし、以下実施例1と同様に してシート状ポリマー電解費を得た。

上記の実施例1~15 および比較例1,2のボリマー電解質の性能を調べるために、以下のイオン伝導度以験と、ボリマー電解質電池としたときの内部脈流試験とを行わた。

くイオン伝導度試験>

各ポリマー電解質をリテウム板でサンドイツチ 状にはさみ、電極間の交流インピーダンス側定を 行い、25℃のイオン伝導度を測定した。

<電池の内部抵抗試験>

< 枯晶化度 >

馬達敦 D S C − 3 0 示差走姿熱量計を用いて、 界温速度 5 ℃/分で行い、そのピーク面積から粘 品化度を決定した。

つぎに、参考のために、実施例』と比較例』。 2の各ポリマー電解質につき、種々の温度条件下でのイオン伝導度を前記と同様の方法で測定した 結果を、第2回に示す。図中、緩伸はイオン伝導度(S/m)、横軸は絶対温度の逆数10°/T (K*)である。 各ポリマー電解費をセパレータとして、第1図に示す構成の地球 1 m、一辺の長さ 1 cmの正方形 確型リチウム電池を作製した。なお、負担はリチウムとアルミニウムとの合金を使用し、また正権は実施例 1~15 および比較例 1、2 と同組成のポリマー電解質とTiS。とを含むシート状成形物を使用した。

これらの試験結果を、各実施例および比較例で 用いた架関ポリマー〈比較例 2 は未製罐のポリオ チレンオキシギ)のガラス転移温度、結晶化度、 2 5 ででの動的損失弾性率および同動的形成弾性 率と共に、後紀の第1 表に示す。なお、ポリマー についての上記各特性は、以下の方法で測定した ものである。

<ガラス転移温度、弾性率>

類関ボリマーを観3 m×扱さ4 B m×区み0.3 ~0.5 mの大きさに切断し、オリエンテック製レオハイプロンDDV-B 動的結弾性装置を用いて、ガラス転移温度と25℃での動的損失弾性率および動的貯蔵弾性率を測定した。



特開平2-291603 (12)

37)	

	知路半りマーの特性					
	ガラス転移選度 (で)	指品化度 (%)	動的損失彈性器 (日) (4 y n c /cd)	動的貯蔵弾性事 (E/) (dyne/d)	# 1 マー電解質のイオン伝導度 (25 T、単位: S/cm)	ポリマー電影質電池の内部派 (25℃、単位:Ω)
实定例 1	-60	0	20×104	6.0×10*	1.0 × 1 0 · 1	100
- z	-55	0	1,0×16*	1.0×10*	3.0 × 1 0 · 3	333
* 3	-58	0	40×104	1.0×10*	@0×18.4	167
- 4	- 5 7	0	5.0 × 1 0 4	20×10*	70×10.	200
• 5	- 5 5	0	1.0 × 1 0 *	1.0 × 1 0 °	10×10-1	380
• B	- 5 5	0	1.0 × 1 0 °	1.0 × 1 0 *	10×10-	333
* 7	- 5 3	0	6.4×10*	1. 2 × 1 0 *	20×10-	500
- 8	-54	10	14×10*	1. 2 × 1 0 4	2.0×10-	5,00
- 9	- 5 3	0	1.4×18*	J. 2 × 1 0 °	20×10-5	500
- 10	- 5 6	В	6.0×10*	3.0×10°	4.0×10-1	250
- 11	- 5 5, 3	8	8.0 × 1 6 4	5.0×10°	3.5×10-5	285
- 12	- 5 5	Q	1.0 × 1 0 °	1.0×10"	3.0×10·4	333 .
- 13	n 5 4	0	1. 2 × 1 0 °	1.0 × 1 5 "	2.5 × 1 0-1	400
* 14	-53	0	1.4×10*	1.2 × 1 0 *	2.0×10·	5 0 0
* 15	- 5 3	. 0	1.4×10°	[.2×10*	20×10-	500
比较例(- 6 0	7.0	40×10"	7.0×10°	1. 0 × 1 0 · *	10000
٠ 2	- 5 1	3.0	20×10°	2.0 × 1 0 *	1.0×10-1	1.000

以上の減敗結果から明らかなように、本発明の実施例1~15のポリマー電解質は、これに用いた架橋ポリマーの結晶化度が10分以下と低く、ガラス転移満度も-53~60でと低いため、25で(第2回中、機械で約3.35のところ)でのイオン伝導度が2.0×10°3~1.0×10°35/caの高いイオン伝導度を示しているのに対し、比較例1,2のポリマー電解質は、25ででのイオン伝導度が1.0×10°35/caと低くなつている。

このため、本発明の実施倒し~15のポリマー電解質を用いたリチウム電池の25ででの内部抵抗は、100~5000と小さかつたが、比較例1.2のポリマー電解質を用いたリチウム電池の25ででの内部延抗は、10KQ、JKQと非常に大きかつた。

4.図面の簡単な説明

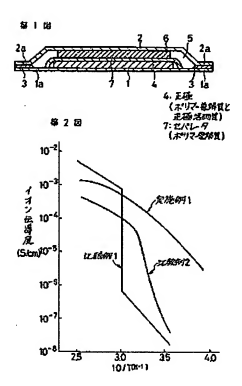
第1図は本発明のイオン伝導性ボリマー電解質 を用いたリチウム電池の一例を示す疑断値図、 第 2図は実施例」および比較例1.2のイオン伝導 性ポリマー電解質のイオン伝導度と温度との関係 を示す特性図である。

4 →正柄(ポリマー電解費と正極活物質)、 7 →セパレータ(ポリマー電解質)

特許退願人 日立マクセル株式会社 代 理 人 弁理士 御貸元 邦央 記詞



特閒平2-291603 (13)



. •